19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3−163825

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

3公開 平成3年(1991)7月15日

H 01 L 21/302 B 01 J 19/08 C 23 F 4/00 F 8122-5F Z 6345-4G E 7179-4K C 7179-4K

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全8頁)

64発明の名称

エッチング方法およびエッチング装置

②特 願 平2-42957

②出 願 平2(1990)2月22日 ·

優先権主張

國平 1 (1989) 8 月 2 日 3 日本(Ⅰ P) 3 時 期 平1-201687

@発 明 者

木 下 啓 蔵

東京都港区芝5丁目33番1号 日本電気株式会社内

の出 願 人

日本雷気株式会社

東京都港区芝5丁目7番1号

個代 理 人 并

弁理士 内 原 晋

明細書

発明の名称

エッチング方法およびエッチング

装置

特許請求の範囲

(1) 試料表面へ化学種を供給し、該化学種の試料表面に対する物理的およびまたは化学的作用により試料表面原子を試料表面から脱離せしめることにより、試料表面を触刻するエッチング工程において、前記試料表面に供給する化学種をクラスターとして供給することを特徴とするエッチング方法。

(2) クラスター構成原子あるいは分子として、塩素、塩化水素、フッ素、酸素、CCl₄、SF₆、CF₄、CHF₃、ClF₃、CO₂、CO、H₂O、NH₃等の反応性の高い化学種のうち、少なくとも一種を用いる請求項(1)記載のエッチング方法。

(3) クラスター構成原子あるいは分子として、ア ルゴン、クリブトン、キセノン等の不活性種のう ち、少なくとも一種を用いる請求項(1)記載のエッチング方法。

(4) クラスター生成部分と、該クラスター生成部分で生成されたクラスターを導入する真空排気機構を含むエッチングチャンパー部分と、前記クラスターをイオン化する部分と、試料を前記イオン化クラスタービーム中で保持する基盤と、前記イオン化クラスターを基盤に向けて電界により加速する加速電極と、前記イオン化クラスター平行ビーム化するコリメーター部分とを具備することを特徴とするエッチング装置。

(5) 試料表面へ化学種を供給し、該化学種の試料表面に対する物理的およびまたは化学的作用により試料表面原子を試料表面から脱離せしめることにより、試料表面を触刻するエッチング工程において、前記試料表面に化学種をクラスターとして供給しつつ、反応性の高い化学種を試料表面に同時に供給することを特徴とするエッチング方法。

(6) クラスター生成部分と、該クラスター生成部 分で生成されたクラスターを導入する真空排気機

構を含むエッチングチャンパー部分と、前記クラ スターをイオン化する部分と、試料を前記イオン 化クラスタービーム中で保持する基盤と、前記イ オン化クラスターを基盤に向けて電界により加速 する加速電極と、前記イオン化クラスターを平行 ビーム化するコリメーター部分と、前記試料と反 応性を有するガスを充填した部分と、該反応性ガ スをエッチングチャンパー中の基板上の試料表面。 に必要導入する部分とを具備することを特徴とす るエッチング装置。

発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はシリコン、酸化シリコン、窒化シリコ ン、ガリウムヒ素、W合金、Al合金、Cu合金、Fe-Si-Al合金、NiFe合金、ダイヤモンド、有機化合物 等への微細パターン形成のためのエッチング方法 およびこれに用いるエッチング装置に関する。 (従来の技術)

従来、原子あるいはイオン、分子を用いて試料 をエッチングする方法としては、代表的なものと

(3)

近年、上述した従来のイオンビームエッチング では、基盤に高エネルギーのイオンが照射される ため、H. R. Deppe他: Solid State Electronics。第20 巻、1977年51ページに開示されているように、資 料表面結晶性の照射損傷が問題となってきてい る。本発明者の研究でも、直径2インチの単結晶石 英基板に加速電圧1kV、イオン電流密度約1A/cm² で照射されたアルゴンイオンビームによって、 エッチングを5000Å行った後、表面の電子線回折を 行ったところ、エッチング面の深さ方向に最大 100Å厚の格子欠陥密度の高い損傷領域が認められ

そこで損傷が小さくするために、イオンビーム -エッチング時の加速電圧を低く保ち、イオンが高 エネルギーを有しないようにして試料に照射する ことが考えられるが、大きなイオン電流がとれず 充分なエッチング速度が得られないという課題が ある。この現象を回避するためには、前記説明中 のイオンソースを多数個具備し、多数のイオン ビームを同時に試料に照射することの可能な装置

してはイオンビームエッチングが実用化されてい る。それは、たとえばL. David Bollinger: Solid State Technology、1983年、1月号99ページに開示 されているような装置を用いエッチングするもの で、その概要は第3図に示す如きものである。ここ では第3図を参照して、アルゴンイオンビームを用 いて試料をエッチングする方法を説明する。すな わち、イオンソース13中で、カソード14から飛び 出した電子15は、マグネット16によるサイクロト ロン運動中にボンベから供給されるアルゴンガス 11と衝突し、アルゴンイオン12を生成する。前記 アルゴンイオンビーム12は、加速電極8によってイ オンソース13外のエッチングチャンバー4へ加速さ れ、フィラメント6から放出された電子18と共に基 盤9上の試料10へ照射される。ここで前記試料10に 衝突したアルゴンイオン12は、試料10表面にス パッタリングを起こし、試料10をエッチングす

(発明が解決しようとする課題)

(4)

を開発する必要があるが、このようなことは現実 的ではない。

ところで成膜の分野では、金属クラスターイオ ンビームを用いた成膜が行われている。これは、 クラスターピームを基板に照射し、基板上にクラ スター構成物質の薄膜を形成する技術である。ク ラスターとは、原子またはイオンが多数個集合し たものである。従って、クラスターをある加速電 圧で加速する場合、原子一個当たりの保有運動エ ネルギーは単独の原子を加速した場合よりも小さ いものになる。そのためクラスターイオンビーム を成膜に用いた場合、単独のイオンを加速して成 膜する場合と比較して、欠陥の少ない良質の膜を 形成することが可能である。なお、これらクラス ターイオンビームを用いた成膜方法については、 高木俊宜: 応用物理、第55巻、第8号、1986年、746 ページに開示されているが、現在のところクラス ターイオンビームの応用は、成膜の分野に限られ ているのが実情である。

(6)

-132-

本発明の目的は、クラスターを用いることによりビーム照射による試料表面の損傷を小さくしつつエッチングを進める方法およびこれに用いる装置を提供することにある。

(課題を解決するための手段)

本発明は、クラスターを試料表面へ供給し、該クラスターの試料表面原子に対する物理的およびまたは化学的作用によりエッチングを行うエッチング方法を提供する。クラスター構成原子とには、塩素、塩化水素、フッ素、酸素、CCl4、SF6、CF4、CHF3、CIF3、CO2、CO、H2O、NH3等の反応性の高い化学種のうち、少なくとも一種構成される。前記のエッチング方法を実現するために、クラスター生成部分と、該クラスター生成部分と、該クラスター生成部分と、前記クラスターを導入する真空排気機構を含むエッチングチャンバー部分と、前記クラスターをイオン化する部分と、試料を前記イオン化クラスターで保持する基盤と、前記イオン化クラスターを基盤に向けて電界により加速する加速電極と、前記イオン化クラスターを平行

(7)

ングにおけるイオンの保有エネルギーに比べて小 さい。例えばアルゴンイオンを1kVで加速した場 合、保有している運動エネルギーは、1原子(イオ ン)当たり1000eV程度である。ところがクラスター は、例えば100個の原子から構成されて、全体とし て一価にイオン化されている場合、1kVの加速電圧 で加速したとしても、1原子当たりの保有運動エネ ルギーはその1/100の10eV程度で、イオンエッチン グ装置の場合の1000eVの、1/100程度の低エネル ギーである。ここでエッチングの初期過程を考え ると、試料最表面原子を本来の格子位置から変位 させることが必要であるが、それに必要なエネル ギーは原子間結合エネルギーの数eV程度であり、 クラスターの構成原子においては低エネルギーと はいえ個々の原子の保有しているエネルギー量は 前記例から考えると約10eVである。従って、クラ スターの衝突により試料最表面原子を試料から脱 離させることが可能となり、エッチングを進行さ せることができる。そして、このような低エネル ギーを有したクラスターイオンビームを試料に照 ビーム化するコリメーター部分とを具備するエッ チング装置を提供する。さらに、クラスター試料 表面に供給しつつ、反応性の高いガスを試料表面 に供給することによりエッチングを行うエッチン グ方法を提供する。そのエッチング方法を実現す るために、クラスター生成部分と、該クラスター 生成部分で生成されたクラスターを導入する真空 排気機構を含むエッチングチャンバー部分と、前 記クラスターをイオン化する部分と、試料を前記 イオン化クラスタービーム中で保持する基盤と、 前記イオン化クラスターを基板に向けて電界によ り加速する加速電極と、前記イオン化クラスター を平行ビーム化するコリメーター部分と、前記試 料と反応性を有するガスを充填した部分と、該反 応性ガスをエッチングチャンバー中の基盤上の試 料表面に必要量導入する部分とを具備するエッチ ング装置を提供する。

(作用)

クラスターは、前述のように一原子当たりの保 有運動エネルギーは、従来のイオンビームエッチ

(8)

射した場合には、高エネルギーのイオンビームを 照射した場合に比べて試料内部への侵入が起こり にくく、その結果試料表面の結晶性が損傷を受け にくいという特徴がある。本発明者の検討による と、シリコンをエピタキシャル成長させた基板に たいして、アルゴンクラスタービームによるエッ チングを行った後、直ちにRHEED(反射高速電子線 回折)でエッチング面の結晶性のin-situ評価したと ころ、エッチング前と殆ど遜色のない高い結晶性 を有していた。一方、従来技術であるアルゴンイ オンビームでエッチングした場合はRHEEDパター ンがハロー状になり、結晶性が低下したことを示 していた。このように、クラスタービームを用い たエッチング方法を用いれば、試料表面の結晶性 を維持したままエッチングが可能なので、エッチ ング後にアニール等を行って結晶性を回復する工 程が必要なく、実際に製品を製造する場合におい て工程数を減少し、経費、時間を節減することが できる。エッチングの回数が多いときは、その分 」だけ大幅な工程数の減少が期待できるわけである。

また低損傷性に加え、被エッチング試料と反応 性の高い物質で構成されるクラスターを用いる場 合には、クラスターから生成した反応性の高いラ ジカルと前記スパッタリングされた原子あるいは 分子との化学反応によるアシスト効果をエッチン グに付与できるため、従来のイオンビームエッチ ング装置と同じ程度の大きさのエッチングレート を有するエッチング方法及び装置を提供でき、ま た不活性な物質で構成されるクラスターを用いる 場合には、エッチング後の試料面に腐食性物質の 残存しない、不純物の少ないエッチング面を実現 可能なエッチング方法及び装置を提供できる。さ らにクラスターの照射と同時に、試料表面上に反 応性の高いガスを供給する場合には、クラスター の衝突により不安定化した試料表面原子と、反応 性ガスとの間の化学反応が容易に進行し、従来の イオンビームエッチング装置と遜色のない、充分

(11)

次に得られた前記中性クラスター5は、フィラメント6から放出される電子の衝撃によってイオン化する。イオン化クラスター7は、加速電極8と基盤9の間の電位差によって加速され、コリメータ19によって平行ビームにされ、前記基盤9に装着されたシリコン試料10と衝突する。加速電圧としては、この場合約1kVである。クラスターのイオン化は、安定なクラスターの個数を選択的に増加させる効果があるため、エッチングレートの安定化に寄与する。

クラスターの衝突によって、前記シリコン試料10においてスパッタリングと表面原子の不安定化が起こり、同時に衝突により分解したクラスターから各種のラジカルが生成し、前記シリコン試料10のスパッタリング物質及び表面不安定原子と反応し、反応生成物が試料表面からガスとして揮発し、エッチングが進行する。シリコン試料10としては2インチのウエハーを用いた。この時の基盤9の温度は約50℃である。エッチングレートは、当然のことながらSF6ガス圧、加速電圧等のエッチン

大きなエッチングレートを持ったエッチング方法 及び装置を提供できる。

(実施例)

次に本発明の実施例を図面を参照して説明す る。ここではまず実施例1として、SFGクラスター を用いてシリコンをエッチングする場合を示す。 第1図は、クラスターを用いてエッチングを行う装 置の概略図である。SF6クラスターの生成は以下の ように行う。クラスター生成用原料ガスボンベ1か ら原子SFaガス17を必要量だけ真空排気機構を有す るソースチャンバー2中に送り、そこからクラス ター生成用ノズル3を通して、真空排気機構を有す るエッチングチャンバー4中に超音速で噴出させ る。その結果、SFaが多数個集合した中性クラス ター5が生成される。その際、ソースチャンバー2 内の圧力が約5torrになるようにSFeガス17の流量を 調節する。また、クラスター生成用ノズル3の径は 0.5mm、クラスター生成時のエッチングチャン バー4内の圧力は2×10⁻⁴torrである。

(12)

グ条件に大きく左右されるが、代表的なエッチン グレートは、本実施例において210Å/minであっ た。従来の方法であるアルゴンイオンビームエッ チングでは、同じ加速電圧下で代表的なエッチン グレートは約250Å/minである。さらに、従来のア ルゴンイオンビームエッチングを行ったシリコン 試料10の表面付近の、高分解能透過電子顕微鏡観 察によれば、エッチング後の試料表面付近に多数 の転移、ボイド等の欠陥が認められたのに対し、 本実施例におけるシリコン試料の場合は、ほとん と欠陥が観察されず、エッチング表面の結晶格子 の乱れが、本発明のクラスターを用いたエッチン グ方法を用いた場合の方が格段に少ないことがわ かった。さらに同シリコン試料の走査型電子顕微 鏡、走査型トンネル顕微鏡による観察において も、従来のアルゴンイオンピームエッチングの場 合には、全エッチング量の3%程度の凹凸がエッチ ング面に観察されたが、本実施例においては、そ の凹凸が全エッチング量の1%程度であった。この ことは、従来の方法とほぼ同程度のエッチング

レートが基板表面の損傷をより小さくして得られたことを示している。

(実施例2)

次にクラスター構成物質を不活性な化学種であ るキセノンとしてシリコンをエッチングした場合 の実施例を実施例2として示す。装置の概略は実施 例1とほぼ同様で、第1図のSFaガス17をキセノンガ ス17と読み変えればよい。エッチング条件は、加 速電圧を1.5kVとした以外はガス圧、クラスター生 成用ノズル3の径等の設定は実施例1と同一であ る。その結果シリコン試料10のエッチングレート として、100Å/minが得られ、エッチング面の凹凸 は、実施例1と同じ装置による測定によると全エッ チング量の2%であった。また本実施例のシリコン 試料10の、エッチング後の表面のXPS観察によっ て塩素、フッ素等の腐食性不純物のピークが観察 されなかった。これらのことは、非常に不純物の 少ないシリコン表面が低損傷で得られたことを示 している。

(15)

管20と反応性ガス導入機構21が追加された形態である。クラスターによるエッチング条件は、加速電圧1.5kVとした以外はガス圧、クラスター生成用ノズル3の径等の設定は実施例1と同一である。

エッチングは、クラスターの衝突によって前記 シリコン試料10においてスパッタリングと表面原 子の不安定化が起こり、同士に反応性ガス導入感 20から塩素ガス22をシリコン試料10に供給し、前 記シリコン試料10のスパッタリング物質及び表面 不安定原子と反応し、反応生成物が基盤表面から ガスとして揮発することにより進行する。この時 の基盤9の温度は約60°C、反応性ガス流量は10sccm である。エッチングレートは、当然のことながら エッチング条件に大きく左右されるが、代表的な エッチングレートは本実施例において200Å/minで あった。従来の方法であるアルゴンイオンビーム によるエッチングでは、同じ加速電圧下で代表的 なエッチングレートは約250Å/minである。さら に、従来のアルゴンイオンビームエッチングを 行ったシリコン試料10の表面付近の、高分解能透 なお上述の実施例1及び実施例2においては、 SF_6 、キセノンのみを用いた例を示したが、塩素、塩化水素、フッ素、酸素、 CCl_4 、 SF_6 、 CF_4 、 CHF_3 、 Cl_7 0、 CO_2 0、CO0、 CO_4 0、 CO_4 0、 CO_5 0、 CO_7 0 をの不活性種のうち、少なくとも一種を用いて実施しても構わない。ただこの場合、被エッチング物質によっては、エッチングが進行しない場合もあるので、クラスターの構成種の選択には充分な吟味を行うのが望ましい。

(実施例3)

次にクラスター照射と同時に反応性の高いガスを試料表面に供給してエッチングを行う場合の実施例を図面を参照して説明する。第2図は装置の概略図である。ここでは、クラスター構成物質としてアルゴンを、反応性ガスとして塩素を用いてシリコンをエッチングする場合を示す。クラスターの生成方法は実施例1とほぼ同様であり、SF₆ガス17をアルゴンガス17と読み変えればよい。また装置は、実施例1のエッチング装置に反応性ガス導入

(16)

過電子顕微鏡観察によれば、エッチング後の試料表面付近に多数の転移、ボイド等の欠陥が認められたのに対し、本実施例におけるシリコン試料の場合は、ほとんど欠陥が観察されず、エッチング方の法品格子の乱れが、本党明のエッチング方った。さらに同シリコン試料の走査型電子顕微鏡による観察においてからには、全エッチング量の3%程度の凹凸がエッチング量の3%程度のにおいては、従場クレーに観察されたが、本実施例においては、このでした、 従来の方法とほぼ同程度のエッチそのした、 基板表面の損傷をより小さくして得られたことを示している。

なお、上述の実施例1から実施例3においては、 クラスターの生成方法として、ノズルを通した高 真空中への噴出に伴う、気体の断熱凝縮による生 成方法を用いたが、他の生成方法として極低温に 冷却し作製したガスの固体表面に、イオンビー

ム、電子ビーム、レーザー光等で衝撃を与えクラ スターを脱離して生成しても構わない。また同じ く反応性の高い化学種で構成されるクラスターの 生成方法として、反応性の高い化学種と不活性種 の混合物を、ノズル通して高真空中に噴出するこ とにより反応性の高いクラスターを生成する方法 を用いても構わない。もちろん反応性の高い化学 種で構成されるクラスターと不活性種で構成され るクラスターを同時に用いてもエッチング可能で ある。また、クラスターのイオン化の方法とし て、フィラメントからの電子衝撃による方法を示 したが、レーザー光等を照射する方法でも構わな い。さらにここではクラスターをイオン化、平衡 ビーム化して加速する方法を示したが、被エッチ ング形状に異方性が要求されないならば、イオン 化せずにクラスター生成の際の運動エネルギーの みを用いてもエッチングは進行する。

(発明の効果)

以上述べてきたように本発明のエッチング方法 では、通常のイオンビームと比較して構成原子ま

(19)

与でき、従来のイオンビームエッチング装置と同 じ程度の早さのエッチングが実現される。

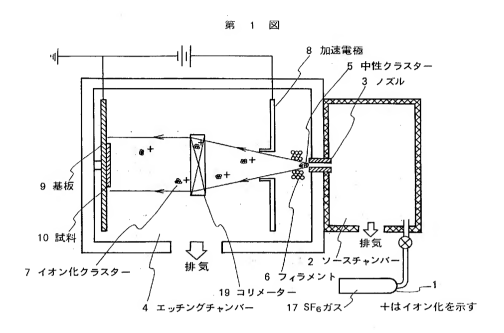
図面の簡単な説明

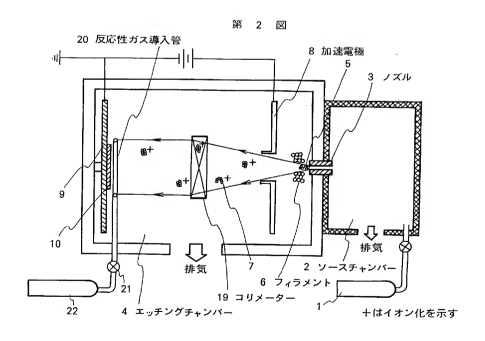
第1図は、本発明のエッチング方法の実施例1及び実施例2を説明するためのエッチング装置の断面図である。第2図は、本発明のエッチング表法の実施例3を説明するためのエッチング装置の断面図である。第3図は、従来技術を説明するためのイオンビームエッチング装置の断面図である。図中、1:クラスター原料ガスボンベ、2:ソースチャンバー、3:ノズル、4:エッチングチャンバー、5:中性クラスター、6:フィラメント、7:イオン化クラスター、8:加速電極、9:基盤、10:試料、11:アルゴンガス、12:アルゴンイオン、13:イオンソース、14:カソード、15:電子、16:マグネット、17:SF₆ガス、19:コリメータ、20:反応性ガス導入管、22:塩素ガスである。

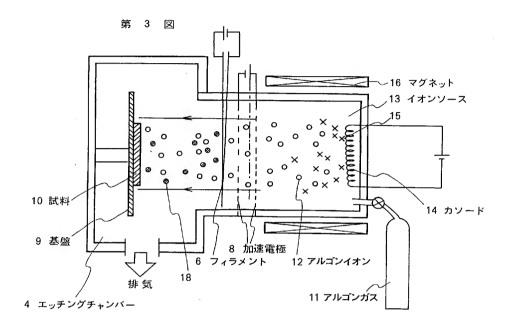
代理人 弁理士 内原 晋

たはイオンのエネルギーが1/100程度であるよう な、クラスターイオンビームの低エネルギー性を 用いるため、スパッタリングによる試料表面の損 傷を小さくしつつ、多数個の原子またはイオンか らなるクラスターを用いることにより実質的なイ オン電流を充分に確保できるため、試料表面での スパッタリングを充分に起こさせることができる そして、反応性の高い物質で構成されるクラス ターを用いる場合には、生成した反応性の高いラ ジカルと前記スパッタリングされた原子あるいは 分子との化学反応によるアシスト効果をエッチン グに付与でき、従来のイオンビームエッチング装 置と同じ程度の早さのエッチングが実現される。 また、不活性な物質で構成されるクラスターを用 いる場合には、エッチング後の試料面に腐食性物 質の残存しない、非常にクリーンなエッチング面 が実現される。さらにクラスター照射と同時に反 応性の高いガスを流すことにより、該反応性ガス と前記スパッタリングされた原子あるいは分子と の化学反応によるアシスト効果をエッチングに付

(20)







PAT-NO: JP403163825A

DOCUMENT-IDENTIFIER: JP 03163825 A

TITLE: ETCHING METHOD AND ETCHING

EQUIPMENT

PUBN-DATE: July 15, 1991

INVENTOR-INFORMATION:

NAME COUNTRY

KINOSHITA, KEIZO

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME COUNTRY

NEC CORP N/A

APPL-NO: JP02042957

APPL-DATE: February 22, 1990

INT-CL (IPC): H01L021/302 , B01J019/08 ,

C23F004/00

US-CL-CURRENT: 216/58

ABSTRACT:

PURPOSE: To reduce the damage on a specimen surface caused by sputtering, by a method wherein the low enegy property of cluster ion beam is ultilized in the etching process of the specimen surface by supplying chemical species in cluster.

CONSTITUTION: Cluster is supplied to a specimen

surface, and etching is performed by using the physical and/or chemical actions of the cluster to specimen surface atoms. The cluster is constituted of at least one kind of chemial species having high reactivity such as chlorine, hydrogen chloride, fluorine, oxygen, CCl4, SF6, CF4, CHF3, CIF3, CO2, CO, H2O, NH3, etc. Stored kinetic energy of one atom of cluster is small as compared with stored enegy of one ion in the conventional ion beam etching. By using cluster in this manner, etching can be progressed while the damage of the specimen surface caused by beam irradiation can be reduced.

COPYRIGHT: (C)1991, JPO&Japio